PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

11-214270

(43) Date of publication of application: 06.08, 1999

(51) Int. Cl.

H01G 9/058

(21) Application number : 10-021568

(71) Applicant: KUREHA CHEM IND CO LTD

HONDA MOTOR CO LTD

(22) Date of filing:

20. 01. 1998 (72) Inventor : SONOBE NAOHIRO

NAGAI AISAKU AIDA TOMOYUKI NOGUCHI MINORU IWAIDA MANABU KOMAZAWA EISUKE

(54) CARBON MATERIAL FOR ELECTRIC DOUBLE LAYER CAPACITOR AND ITS MANUFACTURE (57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a carbon material of a large electrostatic capacity per volume, by providing specific surface area and average layer face interval with a specified value, respectively.

SOLUTION: The specific surface area of a carbon material obtained by Bet method of nitrogen adsorption is 800 m2/g or more and 2000 m2/g or less and a mean layer face interval thereof obtained by X ray diffraction method is 0.36 nm or less. The carbon material is used as powder and its average grain diameter is 5 μm or more and 100 μm or less. The carbon material is manufactured by adding 2 or 3 cyclic aromatic compound whose boiling point is 200°C or higher or a mixture thereof as additive to pitch such as petroleum pitch and coal pitch and heating and mixing it, and thereafter, it is molded and a pitch molded item is obtained. Then, additive is extracted from a pitch molded item by solvent with low solubility to pitch and high solubility to additive, the obtained porous pitch is oxidized by using oxidizer, the obtained porous pitch which is insoluble to heat is subjected to activation treatment and activated carbon-like carbon material is obtained.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

06, 10, 2004

[Date of sending the examiner's

decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-214270

(43)公開日 平成11年(1999)8月6日

(51) Int.Cl.⁶

識別記号

H 0 1 G 9/058

FΙ

H01G 9/00

301A

審査請求 未請求 請求項の数4 FD (全 7 頁)

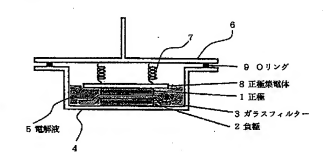
(21)出願番号	特顯平10-21568	(71)出願人	000001100			
(n n) (f 1000 m)			具羽化学工業株式会社 			
(22)出顧日	平成10年(1998) 1 月20日		東京都中央区日本橋堀留町1丁目9番11号			
		(71)出願人	000005326			
			本田技研工業株式会社			
			東京都港区南青山二丁目1番1号			
		(72)発明者	園部 直弘			
			福島県いわき市錦町落合16番地 呉羽化学			
			工業株式会社内			
		(72)発明者	永井 愛作			
		,	福島県いわき市錦町落合16番地 呉羽化学			
			工業株式会社内			
		(74)代理人	弁理士 猿渡 章雄 (外1名)			
		(14) (42)				
		1	最終頁に続く			

(54) 【発明の名称】 電気二重層キャパシタ用炭素材およびその製造方法

(57)【要約】

【課題】 容積当たりで大きな静電容量を有し、電気抵抗が小さく、嵩密度の大きな電気二重層キャパシタ用電極材料として好適な炭素材、及びその製造方法を提供することを目的とする。

【解決手段】 窒素吸着BET法により求めた比表面積が 800m^2 /g以上 2000m^2 /g以下、X線回折法により求められる平均層面間隔が0.36nm以下である炭素材を、好ましくはピッチを原料として、炭素化および賦活することにより形成する。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 窒素吸着BET法により求めた比表面積 が800m'/g以上2000m'/g以下、X線回折 法により求められる平均層面間隔が0.36 n m以下で あることを特徴とする電気二重層キャパシタ用炭素材。 ピッチを原料として炭素化および賦活化 した活性炭状態にある請求項1記載の電気二重層キャパ シタ用炭素材。

1

【請求項3】 ピッチ系炭素前駆体を酸化性ガス雰囲気 下700℃以上1500℃以下で賦活処理を行うことを 10 特徴とする請求項1記載の炭素材の製造方法。

【請求項4】 ビッチに対して、添加剤として沸点20 0℃以上の2乃至3環の芳香族化合物又は、その混合物 を加えて加熱混合したのち、成形しピッチ成形体を得、 つぎにピッチに対する溶解度が低く且つ添加剤に対し高 溶解度を有する溶剤で、ピッチ成形体から添加剤を抽出 し、得られた多孔性ピッチを酸化剤を用いて酸化し、得 られた熱に対し不融性の多孔性のピッチ系炭素前駆体に 賦活処理を施す請求項3の方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、電気二重層キャパシタ 用炭素材に関するものである。更に詳しくは、髙容量で 電気抵抗が小さく、且つ、嵩密度の大きなキャパシタ用 電極材料として好適な炭素材およびその製造方法に関す るものである。

[0002]

【従来の技術】マイクロコンピューターや【Cメモリー を搭載する電子機器では、電源の瞬断や電圧の一時的な 降下によるコンピューターの誤作動あるいは記録情報の 30 消失に対処するためバックアップ電源が広く使用されて いる。バックアップ電源としては、従来より、NiCd 電池やリチウム電池が使用されているが、近年、電気二 重層キャパシタが、瞬時充放電特性に優れ、且つ繰り返 しによる性能低下が少ないことから、広く利用されつつ ある。とれら電子機器には、軽量小型化と信頼性の向上 が、近年とくに、要求されており、これに搭載する電気 二重層キャパシタには、小型軽量化に対応できるエネル ギー密度の向上が期待されている。また、電気二重層キ ャパシタは、瞬時充放電特性に優れていることから、電 40 気自動車用電源としても期待されておりそのためにも一 層のエネルギー密度の向上が必要である。

【0003】電気二重層キャパシタは、一対の固体電極 を電解質イオンを含む溶液中に浸して直流電圧を印加す ると、正側に分極した電極には溶液中の陰イオンが、ま た負側に分極した電極には溶液中の陽イオンが静電的に 引き寄せられ、電極と電解液の界面に電気二重層と呼ば れる空間電荷層が形成され、この電気二重層に蓄積され た電荷の持つ電気エネルギーを利用するように構成され た素子である。したがって、電気二重層キャパシタの容 50 法である。好ましくは、石油ビッチ、石炭ビッチ等のビ

量向上を図るためには、電解液との間でより多くの電気 二重層を形成し得る材料の開発が不可欠である。これま で提案されている分極性電極としては、活性炭状態にあ る炭素材を主体としたシートが使用されている。活性炭 は、比表面積が大きく、且つ、化学的に安定であるた め、キャバシタ用電極材料として優れた適性を有するた めである。キャパシタ用として、比表面積が1800~ 3500m²/gであり、平均細孔径が5~15Åで、 かつ全細孔容積に対する内径20 A以上の細孔の占める 容積の比率が20~40%である粉末状活性炭(例え ば、特開昭63-187614号公報参照)や、フェノ ール系繊維を炭素化、賦活処理をした繊維状活性炭が提 案されている(例えば、特公昭60-15138号公報 参照)。しかし、大きな比表面積を有する活性炭粉末を 用いた電気二重層キャバシタは、活性炭重量当たりにお いては大きな静電容量を示すが、電極の嵩密度が小さく 容積当たりの静電容量は必ずしも大きくはならない、或 いは適当なバインダーを用いてシート状に成形した電極 の電気抵抗が大きく、電気二重層キャパシタの特徴であ 20 る急速な充放電が困難となるといった問題点がある。ま た、フェノール系繊維から調製した繊維状活性炭織布 は、バインダーを用いていないため、粉末活性炭をバイ ンダーによりシート状に成形した電極と比較し、電気抵 抗が小さいという特徴があり、その意味では望ましい。 しかしながら、電極の嵩密度が小さく、重量当たりの容 量は大きいが、体積当たりの容量が小さいという欠点が あった。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、容積当たり で大きな静電容量を有し、電気抵抗が小さく、嵩密度の 大きな電気二重層キャバシタ用電極材料として好適な炭 素材、及びその製造方法を提供することを目的とする。 [0005]

【課題を解決するための手段】本発明は、上記問題に鑑 み高性能電気二重層キャバシタ用電極材料について研究 している過程で、ある種の炭素前駆体に対し適切な賦活 処理を施すことにより得られた炭素材が、適切な比表面 積と層構造を有し、それゆえに大きな容積当たりの静電 容量を有し、嵩密度が大きく、電気抵抗が小さい優れた 電極材料となるととを見出し、本発明に想到した。

【0006】すなわち、本発明の炭素材は、窒素吸着B ET法により求めた比表面積が800m²/g以上20 00m²/g以下、X線回折法により求められる平均層 面間隔が0.36nm以下であることを特徴とする電気 二重層キャパシタ用炭素材である。

【0007】一方、本発明の炭素材の製造法は、石油或 いは石炭からのピッチ系炭素前駆体を酸化性ガス雰囲気 下700℃以上1500℃以下の温度で賦活することに より電気二重層キャバシタの電極用炭素材を製造する方

ッチに対して、添加剤として沸点200℃以上の2乃至 3環の芳香族化合物又は、その混合物を加えて加熱混合 したのち、成形しビッチ成形体を得、つぎにピッチに対 する溶解度が低く且つ添加剤に対し高溶解度を有する溶 剤で、ピッチ成形体から添加剤を抽出し、得られた多孔 性ビッチを酸化剤を用いて酸化し、得られた熱に対し不 融性の多孔性のピッチ系前駆体に賦活処理を施す方法が 採られる。

【0008】本発明の炭素材は、例えば従来のフェノー ル樹脂を原料として得られた活性炭に比べて、比較的小 10 さい比表面積レベル(比較的低い賦活度レベル)で、比 較的小さなd。。。(比較的高い黒鉛化度)を有し、対応 して比較的低い電気抵抗を有しており、比較的高い嵩密 度の電気二重層キャパシタ材料として有効に機能する。 これは、ビッチ系原料の成分の多様性に起因し、賦活前 の炭素前駆体の微細構造が多様化し、(炭素化ならび に) 賦活過程で、非黒鉛構造部分が優先的に酸化消失し て、黒鉛リッチの微細構造が得られた為と解される。と れに対し、フェノール樹脂を炭素化ならびに賦活化する 工程には、比較的均質な炭素前駆体が生成し、賦活処理 20 を進めても、非黒鉛化部分が優先的に消失して黒鉛リッ チの微細構造が残るという効果が、それ程期待できない ものと推定される。

【0009】なお、必ずしも機構が明らかになっている 訳ではないが、上記した好ましい方法により、不融化し た多孔性ピッチ系炭素前駆体においては、ピッチ中の成 分の多様性が促進され、微細孔表面に難黒鉛化性炭素前 駆体層が優先的に存在しているため、炭素化ならびに賦 活化過程において、これら難黒鉛化性炭素前駆体層が優 先的に消失して、比較的低い賦活処理レベルでより黒鉛 30 リッチの微細構造が形成されるものと理解される。

【0010】とのようにして形成された本発明の炭素材 は、多くの微細な細孔を有しており、電解液との界面に 多くの電気二重層を形成することが可能である。

[0011]

【発明の実施の形態】本発明の炭素材は、窒素吸着のB ET法により求めた比表面積(以下「SSA」と記すと とがある) が、800m² /g以上2000m² /g以 下であり、X線回折法により求められる平均層面間隔 (以下「d...,」と記すことがある)が0.36nm以 40 下であることを特徴とする。

【0012】SSAが800m² /gより小さい炭素材 では、得られるキャバシタ電極の重量当りの静電容量が 小さくなり、好ましくない。また、SSAが2000m ² / gを超える炭素材では、重量当たりの静電容量は大 きくなるが、電極の嵩密度が小さくなり、容積当たりの 静電容量が小さくなり、好ましくない。SSAは800 m'/g以上2000m'/g以下、好ましくは100 Om'/g以上1900m'/g以下、更に好ましくは 1050m'/g以上1800m'/g未満である。

【0013】また、d.o.2 が0.36nmより大きな炭 素質材料では、これから得られる電極の抵抗が増加し、 好ましくない。 d..., は0.36 nm以下、好ましくは 0. 35 n m以下である。因に黒鉛のd。。 は0. 33 5nmである。

【0014】本発明の炭素材は、一般に粉末状で使用さ れる。粉末状の場合、粒子が大きすぎると電極を形成す る際、粒子の充填率が小さくなり、その結果として体積 当たりの静電容量が低くなるので好ましくない。炭素材 の平均粒子径(本書においては、特に断らない限り「数 平均粒子径」を意味するものとする)は、5μm以上1 00μm以下であることが好ましく、更に好ましくは1 0μm以上50μm以下である。

【0015】上述したように本発明は、以下の方法で製 造することが好ましい。

【0016】石油ピッチ、石炭ピッチ等のピッチに対し て、添加剤として沸点200℃以上の2乃至3環の芳香 族化合物又は、その混合物を加えて加熱混合したのち、 成形しピッチ成形体を得る。つぎにピッチに対し低溶解 度を有し且つ添加剤に対し高溶解度を有する溶剤で、ビ ッチ成形体から添加剤を抽出し、得られた多孔性ピッチ を酸化剤を用いて酸化し、得られた熱に対し不融性の多 孔性ピッチに賦活処理を施して所望の活性炭状炭素材を 得る。

【0017】上記した芳香族添加剤の目的は、成形後の ピッチ成形体から該添加剤を抽出除去し、成形体を多孔 質とし、後工程の酸化による炭素質材料の構造制御並び に賦活を容易にすることにある。この様な添加剤は、例 えばナフタレン、メチルナフタレン、フェニルナフタレ ン、ベンジルナフタレン、メチルアントラセン、フェナ ンスレン、ビフェニル等の1種類又は2種類以上の混合 物から選択される。ピッチに添加される量は、ピッチ1 00重量部に対し10~50重量部の範囲が好ましい。 【0018】ピッチと添加剤の混合は、均一な混合を達 成するため、加熱し溶融状態で行う。ビッチと添加剤の 混合物は、添加剤を混合物から容易に抽出できるように するため、粒径1mm以下の粒子にすることが好まし い。成形は溶融状態で行っても良く、また、混合物を冷 却後粉砕する等の方法によっても良い。

【0019】ピッチと添加剤の混合物から添加剤を抽出 除去するための溶剤としては、ブタン、ベンタン、ヘキ サン、ヘプタン等の脂肪族炭化水素、ナフサ、ケロシン 等の脂肪族炭化水素主体の混合物、メタノール、エタノ ール、プロバノール等の脂肪族アルコール類等が好適で

【0020】この様な溶剤でピッチと添加剤の混合物成 形体から添加剤を抽出することによって、成形体の形状 を維持したまま添加剤を成形体から除去することができ る。この際成形体中に添加剤の抜け穴が形成され、均一 50 な多孔性を有するピッチ成形体が得られるものと推定さ

れる。

【0021】かくして得られた多孔性を示すピッチ成形 体を、ついで不融化処理、すなわち酸化剤を用いた、好 ましくは常温から400℃までの酸化処理、により、熱 に対して不融の多孔性不融性ピッチ成形体とする。酸化 剤としては、O、、O、、SO、、NO、、Cl、、あ るいはこれらを空気、窒素等で希釈した混合ガス、また は空気等の酸化性気体、及び硫酸、燐酸、硝酸、クロム 酸水溶液、過マンガン酸水溶液、過酸化水素水溶液等の 酸化性液体を用いることができる。

【0022】多孔性不融性ピッチ成形体を、H2O、O 2、C12、CO2等の酸化性ガス雰囲気下、300℃ ~1500℃以下の温度で賦活処理を行うことにより、 本発明の炭素材が得られる。

【0023】賦活処理は、ロータリーキルン、流動床、 移動床等の装置を用いて、多孔性不融性ビッチ成形体と 上記酸化性ガスを含む不活性ガスと接触させながら、徐 々に昇温・熱処理することによって行うことができる。 【0024】流動床を用いH、〇を賦活ガスとする場合 の例で説明する。底部に目皿を有する反応管に多孔性不 20 融性ピッチ成形体を仕込み、反応管の下部より、H、O を約20~90モル%含有する不活性ガス(例えば窒素 ガス、アルゴンガス、ヘリウムガス)を、200℃程度 の温度で流しながら、流動層を形成する。次いで反応ガ スを流しながら、流動層の温度を昇温速度10~400 ℃/時間程度の速度で約700~1500℃の間に設定 した所定の温度まで昇温し、必要に応じてその温度で所 定時間保持して賦活処理を行う。保持する温度(賦活温 度) は好ましくは800~1200℃である。

【0025】本発明の炭素材は、賦活前の多孔性不融性 30 ピッチ成形体、或いは賦活処理後の炭素材を粉砕すると とによって、所望の粒子径の炭素材とすることができ

【0026】本発明の炭素材を用いて電気二重層キャバ シタを構成する場合は、平均粒径5~100μmの炭素 材に、必要に応じてカーボンブラック等の導電材、ポリ テトラフルオロエチレン、ポリフッ化ビニリデン等の結 合剤を加えたものを、円形あるいは矩形の金属板等から なる導電性の集電材に接着し、厚さが例えば10~20 Ομπの層を形成する等の方法により分極性電極を製造 40 する。結合剤の好ましい添加量は、炭素材粉末に対して 1~20重量%である。結合剤の添加量が多すぎると電 池の内部抵抗が大きくなり、少なすぎると炭素材粒子相 互及び集電体との接着が不十分となる。導電材の好まし い添加量は炭素材粉末に対して、3~20重量%であ る。また上記炭素材粉末、導電材及び結合剤の混合物 を、圧縮成形等の方法により、円形あるいは矩形等のデ ィスク又はシート状に成形した分極性炭素電極材料を製 造し、との分極性炭素電極材料の片面に集電材を電気的 に接続し分極性電極とすることもできる。分極性炭素電 50 よる比表面積は、以下のようにして測定した値に基づ

極材料に集電体を電気的に接続する方法としては、アル ミニウム等の金属を溶射して集電材とする方法、アルミ ニウム等の金属箔や金属網からなる集電材を圧接する方 法等が用いられる。

[0027] 金属等からなる集電材に例えば10~20 Oμmの薄い炭素材層を形成する場合は、ポリフッ化ビ ニリデン等の結合材を、該結合材を溶解する溶剤(例え ば、ポリフッ化ビニリデンを結合材とする場合は、N-メチル-2-ピロリドン等) に溶解し、これに炭素材粉 末、必要により導電材を加えペースト状とし、集電体上 に均一に塗布し乾燥する方法が好適に採用できる。との 場合、乾燥後常温又は加熱してプレスするととによって 炭素材層の嵩密度を大きくすることも可能である。ディ スク又は厚いシート状の炭素材成形体を製造する場合 は、結合材としてポリテトラフルオロエチレン等を用い て、結合材、炭素材粉末、必要により導電材を加え、と れらを常温又は加熱して混練し、常温で又は加熱して圧 縮成形する方法が好ましい。

【0028】電気二重層キャパシタの単位セルは、一般 に上記のようにして形成した一対の分極性電極を、必要 に応じて不織布、その他の多孔性材料からなる透液性セ パレータを介して、対向させ、電解液中に浸漬すること により形成する。との場合、一対の分極性電極は同じも のであっても良く、又互いに異なったものであってもよ い。電気二重層キャパシタの使用に当たっては、上記単 位セルを単独で、又は複数の単位セルを直列及び/又は 並列に接続して使用する。

【0029】ととに電解液としては非水溶媒系及び水系 のいずれも使用可能である。

【0030】非水溶媒系電解液としては、有機溶媒に電 解質を溶解したものが用いられる。有機溶媒としては、 例えばエチレンカーボネート、プロピレンカーボネー ト、γ-ブチルラクトン、ジメチルスルホキシド、ジメ チルフォルムアミド、アセトニトリル、テトラヒドロフ ラン、ジメトキシエタン等が使用される。これらの有機 溶媒は一種又は二種以上の混合物として使用することが できる。電解質としては、(C, H,), PBF, 、

(C, H,), PBF, (C, H,), NBF,

(C, H,), NBF, (C, H,), PPF,

(C, H₅), PCF₃SO₃, LiBF₄, LiC1 O.、LiCF, SO, 等を例示することができる。

【0031】又、水系電解液の電解質としては、NaC 1、NaOH、HC1、H、SO₄等を使用することが できる。

[0032]

【実施例】以下、実施例、比較例により、本発明を更に 詳細に説明する。

【0033】なお、後記実施例を含めて本書に記載した 炭素材の平均層面間隔(dooz)、窒素吸着BET法に (5)

【0034】「炭素材の平均層面間隔(d.,,)):炭 素材粉末を試料ホルダーに充填し、グラファイトモノク ロメーターにより単色化したCuKα線を線源としX線 回折図形を得る。回折図形のピーク位置は重心法(回折 線の重心位置を求め、これに対応する2θ値でピークの 位置をもとめる方法)により求め、標準物質用高純度シ リコン粉末の(111)面の回折ピークを用いて補正す る。Cu K α線の波長を0. 15418 n m とし、B r aggの公式によりd。。。を計算する。

[0035] $d_{002} = \lambda / (2 \sin \theta)$

「窒素吸着BET法による表面積」:BETの式から誘 導された近似式

$V_{m} = 1 / \{V (1 - x)\}$

を用いて液体窒素温度における、窒素吸着による1点法 (相対圧力x=0. 3) により V_{n} を求め、次式により 試料の比表面積を計算した。

【0036】比表面積=4.35×V。 2 /g)

CCに、V』は試料表面に単分子層を形成するに必要な 20 吸着量(cm³/g)、Vは実測される吸着量(cm³ /g)、xは相対圧力である。具体的には、MICRO MERITICS社製「Flow Sorb II 2 300」を用いて、以下のようにして液体窒素温度にお ける炭素材への窒素の吸着量を測定した。粒子径約5~ 50μmに粉砕した炭素材を試料管に充填し、窒素ガス を30モル%濃度で含有するヘリウムガスを流しなが ら、試料管を-196℃に冷却し、炭素材に窒素を吸着 させる。つぎに試料管を室温に戻す。このとき試料から 脱離してくる窒素量を熱伝導度型検出器で測定し、吸着 30 ガス量Vとした。

【0037】(実施例1)軟化点210℃、キノリン不 溶分1重量%、H/C原子比0.63の石油系ピッチ6 8 k g と、ナフタレン32 k g とを、撹拌翼のついた内 容積300リットルの耐圧容器に仕込み、190℃で加 熱溶融混合を行った後、80~90℃に冷却して押し出 し、径約500μmの紐状成形体を得た。次いで、この 紐状成形体を直径と長さの比が約1.5になるように破 砕し、得られた破砕物を93℃に加熱した0.53重量 %のポリビニルアルコール (ケン化度88%)を溶解し 40 た水溶液中に投入し、撹拌分散し、冷却して球状ピッチ 成形体スラリーを得た。大部分の水をろ過により除いた 後、球状ピッチ成形体の約6倍量の重量のn-ヘキサン でピッチ成形体中のナフタレンを抽出除去した。との様 にして得た多孔性球状ピッチを、流動床を用いて、加熱 空気を通じながら、260℃まで昇温し、260℃に1 時間保持して酸化し、熱に対して不融性の多孔性球状ピ ッチ成形体を得た。得られた熱に対して不融性の多孔性 ピッチ成形体を流動床を用いて、H、Oを50モル%含 有する窒素と水蒸気の混合ガス中、300℃~900℃ 50 る上ぶた6と、負極端子を構成する容器4とはバイトン

まで200℃/時間で昇温し、900℃で120分間水 蒸気賦活処理を行い比表面積が1000m²/gの球状 炭素材 (活性炭)を得た。得られた球状炭素材を平均粒 径約30μmに粉砕し、電極用炭素材とした。

【0038】(実施例2)水蒸気賦活時間を140分と した以外、実施例1と同様にして電極用炭素材を調製し た。

【0039】(実施例3)水蒸気賦活時間を200分と した以外、実施例1と同様にして電極用炭素材を調製し 10 کے۔

【0040】(実施例4)水蒸気賦活時間を240分と した以外、実施例1と同様にして電極用炭素材を調製し

【0041】(比較例1)水蒸気賦活時間を60分とし た以外、実施例1と同様にして電極用炭素材を調製し

【0042】(比較例2)水蒸気賦活時間を270分と した以外、実施例1と同様にして電極用炭素材を調製し

【0043】(比較例3)石炭コークスをアルカリ賦活 し調製した高比表面積活性炭(「30SPD」、関西熱 化学株式会社製)を電極用炭素材として使用した。

【0044】(比較例4)フェノール樹脂から調製した 活性炭(「BP12」、鐘紡株式会社製)を電極用炭素 材として使用した。

【0045】(比較例5)フェノール樹脂から調製した 活性炭(「BP25」、鐘紡株式会社製)を電極用炭素 材として使用した。

【0046】[キャパシタの作成とその評価] 実施例及 び比較例で得られた各炭素材を用いて、以下のようにし て電気二重層キャパシタを作製し、その性能評価を行っ

【0047】電極を以下のようにして製造した。炭素材 (平均粒径はいずれも約30μm) にテフロン粉末を1 0重量%、ファーネスブラック(平均一次粒子系約42 nm)9重量%を加え、常温で混練した後、常温で直径 20 mmの円盤状に圧縮成形し、分極性電極材料とし た。電極材料重量は100mgになるよう調整した。と れを真空デシケーター中1~3kPaの減圧下、150 °Cで4時間乾燥を行った。次いで図1に示すように、露 点温度-100℃、高純度アルゴンを循環させている真 空置換型グローブボックス中において、このようにして 製造した1対の分極性電極材料をそれぞれ正極1及び負 極2とし、それらの間に厚さ1mmのガラスフィルター を挟み込んだ積層体を、底面がアルミニウム製の容器4 中に入れた電解液5中に、正極1が上となるように浸漬 し、上ぶた6の下面にスプリング7を介して取り付けら れた正極集電体8により約400kPaの圧力で押圧す る構造の評価セルを形成した。なお、正極端子を構成す

製〇リング9により絶縁して短絡を防止した。電解液は プロピレンカーボネートに1モル/リットルの割合で (C, H,), ·NBF, を溶解したものを使用し、セ パレーター3にはガラス繊維製フィルター(ADVAN TEC:GA100)を使用した。

【0048】充放電の測定は、北斗電工製充放電試験装 置HD201を使用し、充電5mAの定電流充電を行 い、電位が2.3Vに達したのち、定電圧充電に移行し た。充電時間は2時間とした。放電は5mAの定電流放 電を行い終止電圧をOVとした。

【0049】静電容量は次のようにして求めた。

【0050】放電曲線(放電電圧-放電時間)から放電 エネルギー(放電電圧×電流(=5mA)の時間積分と して合計放電エネルギー(W·s)を求め、

静電容量(F)=2×合計放電エネルギー(W·s)/ (放電開始電圧(V))²

の関係式を用いて評価セルの静電容量を求め、この静電*

* 容量を分極性電極材料の炭素材重量(正極+負極: g) で除し値を単位重量当たりの静電容量(F/g)とし た。単位重量当たりの静電容量の値に分極性電極材料の 嵩密度(g/cm³)を乗じた値を単位容積当たりの静 電容量(F/cm³)とした。

【0051】抵抗値の測定は、放電開始5分後の点で放 電曲線(放電電圧-放電時間)に接線を引き、放電開始 0分に外挿して電位を求める。外挿により求めた電位を 放電開始電圧2.3 Vより差し引き、放電開始時の電圧 10 降下とした。つぎに、電圧降下を放電電流で除して抵抗

【0052】実施例、比較例で得られた炭素材の性状及 びそれを用いて作成した電気二重層キャパシタの特性を 表1に示す。

[0053]

【表1】

25 1								
	原	料	比表面積	do	電極嵩密度			抵抗
			m³/g	nm	g/cm*	F/g	F/cm ⁸	Ω
実施例1	石油と	ッチ	1000	0.352	0.76	23,1	17.6	9.8
実施例2	石油も	ッチ	1200	0.348	0.78	23.7	18.5	1,0
実施例3	石油ヒ	ッチ	1500	0.342	0.64	25.2	16.1	1.5
実施例4	石油ヒ	ッチ	1780	0.338	0.54	26.5	14.3	1.8
比較例1	石油ヒ	ッチ	700	0.360	1.00	9.9	9.9	69.0
比較例2	石油と	ッチ	2120	0.337	0.45	28.0	12.6	2.4
比較例3	石炭コ	ークス	3400	0.337	0.43	36.0	15.5	9.2
比較例4	フェノ	ール樹脂	1200	0.362	0.77	25.0	19.3	28.5
比較例5	フェノ	ール樹脂	2800	0.338	0.44	29.9	13.2	2.44

[0054]

【発明の効果】表1から明らかなように、本発明の炭素 30 2 材を使用することによって、体積当たりの静電容量が大 きく、電気抵抗の小さな電気二重層キャパシタが得られ るととがわかる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の炭素材を電気二重層キャバシタに使用 した場合のキャパシタの性能を評価するための評価セル の断面図である。

【符号の説明】

※ 1 正極

負極

3 ガラスフィルター

4 容器

5 電解液

上ぶた 6

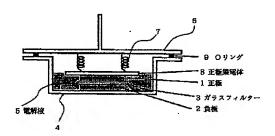
7 スプリング

8 正極集電体

9 Oリング

Ж

【図1】



フロントページの続き

(72)発明者 会田 智之

福島県いわき市錦町落合16番地 呉羽化学

工業株式会社内

(72)発明者 野口 実

埼玉県和光市中央1丁目4番1号 株式会

社本田技術研究所内

(72)発明者 岩井田 学

埼玉県和光市中央1丁目4番1号 株式会

社本田技術研究所内

(72)発明者 駒澤 映祐

埼玉県和光市中央1丁目4番1号 株式会

社本田技術研究所内